PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11) Publication number:

2000-270896

(43) Date of publication of application : 03.10.2000

(51) Int. CI.

1/68 C12Q

C12M 1/00

C12N 15/09

G01N 33/566

(21) Application number: 11-019915

(71) Applicant : CANON INC

(22) Date of filing:

28.01.1999

(72) Inventor :

OKAMOTO HISASHI YAMAMOTO NOBUKO

SUZUKI TOMOHIRO

(54) PROBE-BONDED SUBSTRATE, PRODUCTION OF PROBE-BONDED SUBSTRATE, PROBE ARRAY, DETECTION OF TARGET SUBSTANCE, METHOD FOR SPECIFYING BASE SEQUENCE OF SINGLE-STRANDED NUCLEIC ACID IN SAMPLE AND DETERMINATION OF TARGET SUBSTANCE IN **SAMPLE**

(57) Abstract:

PROBLEM TO BE SOLVED: To obtain a probe-bonded substrate capable of quickly and economically carrying out nucleic acid analysis by bonding a probe specifically bondable to a target substance to the 1st position of the substrate and bonding a marker substance to the 2nd position capable of specifying the 1st position. SOLUTION: A liquid containing a probe specifically bondable to a target substance and having a 2nd functional group bondable to a 1st functional group supported on the surface of a substrate is supplied to the 1st position of the surface of the substrate to effect the bonding of the probe to the 1st position of the substrate surface. In the process for the production of a probe-bonded substrate containing the above procedure, a liquid containing a marker substance having a 3rd functional group directly or indirectly bondable to the 1st functional group is supplied to the 2nd position of the substrate surface to effect the bonding of the marker substance to the 2nd position of the substrate surface and obtain the objective probe-bonded substrate holding the marker substance bonded to the 2nd position capable of specifying the 1st position bonded with the probe specifically bondable to the target substance.

LEGAL STATUS

[Date of request for examination]
[Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of extinction of right]

Copyright (C); 1998, 2003 Japan Patent Office

(19)日本国特許庁(JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号 特開2000-270896 (P2000-270896A)

(43)公開日 平成12年10月3日(2000.10.3)

(51) Int.Cl.7		識別記号	FΙ			デ ー	マコード(参考)
C12Q	1/68		C12Q	1/68	I	A	4B024
C12M	1/00		C 1 2 M	1/00	A	A.	4B029
C 1 2 N	15/09	ZNA.	G01N 3	3/566			4B063
G 0 1 N	33/566		C12N 1	5/00	ZNA	4	
			審査請求	未請求	請求項の数59	01	L (全 20 頁)

(21)出願番号	特願平11-19915	(71)出願人 000001007
		キヤノン株式会社
(22)出願日	平成11年1月28日(1999.1.28)	東京都大田区下丸子3丁目30番2号
		(72)発明者 岡本 尚志
		東京都大田区下丸子3丁目30番2号キヤノ
		ン株式会社内
		(72)発明者 山本 伸子
		東京都大田区下丸子3丁目30番2号キヤノ
		ン株式会社内
		(74)代理人 100090538
		弁理士 西山 恵三 (外2名)

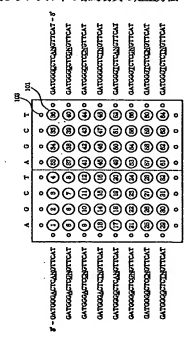
最終頁に続く

(54) 【発明の名称】 プロープ結合基板、プロープ結合基板の製造方法、プロープアレイ、標的物質の検出方法、サン ブル中の一本鎖核酸の塩基配列を特定する方法、及びサンブル中の標的物質の定量方法

(57)【要約】

【課題】 標的物質の検出や定量、標的核酸の塩基配列 の特定等を迅速且つ安価に行なうことのできるプローブ 結合基板の提供。

【解決手段】 標的物質に対して特異的に結合可能なブ ローブが基板表面の第1の位置に結合されているブロー ブ結合基板において、該第1の位置を特定可能な第2の 位置にマーカー物質が結合されていることを特徴とする プローブ結合基板。



【特許請求の範囲】

【請求項1】 標的物質に対して特異的に結合可能なブ ローブが基板表面の第1の位置に結合されているブロー ブ結合基板において、該第1の位置を特定可能な第2の 位置にマーカー物質が結合されていることを特徴とする プローブ結合基板。

【請求項2】 該マーカー物質が色素である請求項1に 記載のプローブ結合基板。

【請求項3】 該マーカー物質が蛍光性物質である請求 項1に記載のプローブ結合基板。

【請求項4】 該マーカー物質が蛍光色素である請求項 2 に記載のプローブ結合基板。

【請求項5】 該プローブが一本鎖核酸である請求項1 に記載のプローブ結合基板。

【請求項6】 該ブローブが一本鎖DNAである請求項5 に記載のプローブ結合基板。

【請求項7】 該ブローブが一本鎖RNAである請求項5 に記載のプローブ結合基板。

【請求項8】 該プローブが一本鎖PNA (ペプチド核 酸)である請求項5に記載のプローブ結合基板。

【請求項9】 標的物質に対して特異的に結合可能であ り、且つ基板表面が担持している第1の官能基に対して 結合可能な第2の官能基を有するプローブを含む液を該 基板表面の第1の位置に供給し、該プローブを該基板表 面の第1の位置に結合させる工程を有するプローブ結合 基板の製造方法において、該第1の官能基と直接若しく は間接的に結合可能な第3の官能基を有するマーカー物 質を含む液を該基板表面の第2の位置に供給し、該マー カー物質を該基板表面の該第2の位置に結合させる工程 を有し、該第2の位置が該第1の位置を特定可能な位置 30 たガラス基板である請求項27に記載の製造方法。 であることを特徴とするブローブ結合基板の製造方法。

【請求項10】 該マーカー物質が色素である請求項9 に記載の製造方法。

【請求項11】 該マーカー物質が蛍光性物質である請 求項9に記載の製造方法。

【請求項12】 該マーカー物質が蛍光色素である請求 項10に記載の製造方法。

【請求項13】 該第1の官能基がマレイミド基であ り、該第3の官能基がチオール基である請求項9記載の 製造方法。

【請求項14】 該第1の官能基がチオール基であり、 該第3の官能基がマレイミド基である請求項9記載の製 造方法。

【請求項15】 該第1の官能基がスクシイミド基であ り、該第3の官能基がアミノ基である請求項9に記載の 製造方法。

【請求項16】 該第1の官能基がアミノ基であり、該 第3の官能基がスクシイミド基である請求項9に記載の

あり、該第3の官能基がアミノ基である請求項9に記載 の製造方法。

【請求項18】 該第1の官能基がアミノ基であり、該 第3の官能基がイソシアネート基である請求項9記載の 製造方法。

【請求項19】 該第1の官能基がクロライド基であ り、該第3の官能基が水酸基である請求項9記載の製造 方法。

【請求項20】 該第1の官能基がエポキシ基であり、 10 該第3の官能基がアミノ基である請求項9に記載の製造

【請求項21】 該第1の官能基がカルボキシ基であ り、該第3の官能基が水酸基である請求項9に記載の製 造方法。

【請求項22】 該第1の官能基が水酸基であり、該第 3の官能基がカルボキシ基である請求項9に記載の製造 方法。

【請求項23】 該ブローブが一本鎖核酸である請求項 9 に記載の製造方法。

【請求項24】 該プローブが一本鎖DNAである請求項 23に記載の製造方法。

【請求項25】 該プローブが一本鎖RNAである請求項 23 に記載の製造方法。

【請求項26】 該プローブが一本鎖PNA (ペプチド核 酸)である請求項23に記載の製造方法。

【請求項27】 該基板がガラス基板である請求項9に 記載の製造方法。

【請求項28】 該基板が、該第1の官能基を一方の末 端に有するシランカップリング剤を他方の末端で結合し

【請求項29】 該第1の官能基がチオール基である請 求項28に記載の製造方法。

【請求項30】 該第1の官能基がアミノ基である請求 項28に記載の製造方法。

【請求項31】 該第1の官能基がイソシアネート基で ある請求項28に記載の製造方法。

【請求項32】 該第1の官能基がクロライド基である 請求項28に記載の製造方法。

【請求項33】 該第1の官能基がエポキシ基である請 40 求項28 に記載の製造方法。

【請求項34】 該基板が、該第1の官能基を一方の末 端に有するシランカップリング剤を他方の末端で結合し たガラス基板であり、且つ該マーカー物質は、該第1の 官能基と結合可能な第4の官能基を一端に有し、他端に 該第3の官能基と結合可能な第5の官能基を有するリン カー物質を介在して該基板の表面に結合している請求項 27 に記載の製造方法。

【請求項35】 該第1の官能基がアミノ基であり、該 第4の官能基がスクシイミド基であり、該第5の官能基 【請求項17】 該第1の官能基がイソシアネート基で 50 がマレイミド基であり、更に該第3の官能基がチオール

基である請求項34 に記載の製造方法。

【請求項36】 該第3の官能基としてのチオール基が、該マーカー物質前駆体のアミノ基に、N-スクシイミジル-3-(2-ピリジルジチオ)プロピオネートを結合し、その後、形成されたジスルフィド(-SS-)を切断しチオール化することによって該マーカー物質に導入されたものである請求項35に記載の製造方法。

【請求項37】 該第1の官能基がチオール基であり、 該第4の官能基がマレイミド基であり、該第5の官能基 がスクシイミド基であり、該第3の官能基がアミノ基で 10 ある請求項34に記載の製造方法。

【請求項38】 該リンカー物質が、N-(6-マレイミドカプロキシ)スクシイミドである請求項34に記載の製造方法。

【請求項39】 該リンカー物質を、一端に該第1の官能基を有する基板の、該マーカー物質が供給されるべき第2の位置に供給する工程;及び該リンカー物質が供給された位置に該マーカー物質を供給する工程、を有する*

*請求項34記載の製造法方法。

【請求項40】 該マーカー物質の該基板表面への供給が該マーカー物質を含む液体をインクジェット法によって吐出させることによってなされる請求項9または39記載の製造方法。

【請求項41】 該インクジェット法がサーマルジェット法である請求項40に記載の製造方法。

【請求項42】 該インクジェット法がピエゾジェット 法である請求項40に記載の製造方法。

0 【請求項43】 該マーカー物質を含む液体が、該液体 全量に対して尿素を5~10wt%、グリセリンを5~ 10wt%、チオジグリコールを5~10wt%、及び アセチレンアルコールを1wt%含んでいる請求項40 に記載の製造方法。

【請求項44】 該アセチレンアルコールが下記一般式 【で示される構造を有するものである請求項43に記載 の製造方法。

【外1】

$$R_{1} \\ | \\ R_{2}-C-(CH_{2}-CH_{2}-O)_{n}-H \\ | \\ C \\ | | \\ C \\ | \\ R_{3}-C-(CH_{2}-CH_{2}-O)_{m}-H \\ | \\ R_{4}$$
(1)

(上記式(1) 中 R_1 、 R_2 、 R_3 及び R_4 は各々アルキル基を表わし、m及びnは各々整数を表わし、m=n=0、もしくは $1 \le m+n \le 30$ であって、m+n=1の場合はmまたはnが0である。)

【請求項45】 該第1の官能基がマレイミド基であって、該第2の官能基がチオール基である請求項9記載の製造方法。

【請求項46】 該第1の官能基がエポキシ基であって、該第2の官能基がアミノ基である請求項9記載の製造方法。

【請求項47】 該プローブを含む液を基板表面への供 40 給が該プローブを含む液体をインクジェット法によって 吐出させることによってなされる請求項9記載の製造方 法。

(上記式(1)中 R_1 、 R_2 、 R_3 及び R_4 は各々アルキル 30 【請求項4.8】 該インクジェット法がサーマルジェッ基を表わし、m及びnは各々整数を表わし、m=n= ト法である請求項4.7 に記載の製造方法。

【請求項49】 該インクジェット法がピエゾジェット 法である請求項47に記載の製造方法。

【請求項50】 該プローブを含む液体が、該液体に対し尿素を5~10wt%、グリセリンを5~10wt%、チオジグリコール5~10wt%、及びアセチレンアルコールを1wt%含んでいる請求項47記載の製造方法。

【請求項51】 該アセチレンアルコールが下記式

(I)で示される構造を有するものである請求項50記載の製造方法。

【外2】

4

(上記式(I)中 R,、R,、R,及びR,は各々アルキ ル基を表わし、m及びnは各々整数を表わし、m=n= 場合はmまたはnが0である。)

【請求項52】 基板表面の複数の位置に互いに独立し ているプローブのスポットを有し、且つ該基板表面に該 スポットの位置を特定可能な様ににマーカー物質が付与・ されていることを特徴とするプローブアレイ。

【請求項53】 該マーカー物質が色素である請求項5 20 2に記載のプローブアレイ。

【請求項54】 該マーカー物質が蛍光性物質である請 求項52に記載のプローブアレイ。

【請求項55】 該マーカー物質が蛍光色素である請求 項53載のプローブアレイ。

【請求項56】 該スポットがマトリックス状の配置さ れており、該マーカー物質は該マトリックスの各行、及 び各列を特定可能な位置に付与されている請求項52記 載のプローブアレイ。

【請求項57】 サンブル中に含まれている可能性のあ る標的物質に対して特異的に結合するプローブを基板上 に互いに独立した複数のスポットとして有し、且つ該基 板表面に該スポットの位置を特定可能な様にマーカー物 質が付与されているプローブアレイの各々のスポットと 該サンブルとを接触させ、何れかのスポットにおける該 ブローブと該標的物質との反応物の有無を検出して該サ ンプル中の該標的物質の有無を検出する方法であって、 該反応物の存在が検出された場合に、その反応物が存在 するスポットの位置の、該基板表面の該マーカー物質の 位置に基づいて特定する工程を有することを特徴とする 標的物質の検出方法。

【請求項58】 サンブル中に含まれている一本鎖核酸 の塩基配列を特定する方法であって、該一本鎖核酸の予 想される複数の塩基配列の各々に対して相補的な塩基配 列を有するブローブを基板上に互いに独立した複数のス ポットとして有し、且つ該基板表面に該スポットの位置 を特定可能な様にマーカー物質が付与されているブロー ブアレイの各々のスポットと該サンブルとを接触させる 工程、及び該プローブと該標的物質との反応物が形成さ れたスポットの位置を該基板上のマーカー物質の位置に 50 よる方法に比較すると困難な場合がある。即ち、蛍光法

基づき特定する工程、を有することを特徴とするサンプ ル中の一本鎖核酸の塩基配列の特定方法。

【請求項59】 請求項53に記載のプローブアレイを 用いた、これらプローブに特異的に結合可能な標的物質 の検出、定量方法を蛍光法により行うに際し、マーカー 物質から発生する蛍光を標準の蛍光量とする標的物質の 定量方法。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明はプローブ結合基板の 製造方法、プローブアレイ、標的物質の検出方法、及び サンプル中の一本鎖核酸の塩基配列を特定する方法、更 にはサンプル中の標的物質の定量方法に関する。

[0002]

【従来の技術】近年、固相プローブアレイを用いた標的 物質の検出、定量に関する研究、開発が精力的に行われ てきている。例えば、米国特許公報5,445,936にはフォ トリソグラフィーを用いて作製された固相オリゴヌクレ オチドアレイが示されている。一方、PCT公開公報WO 95 /25116、米国特許公報5,688,642にはインクジェット法 を用いた固相DNAプローブアレイの作製方法が示されて いる。ところでプローブアレイを用いて標的物質の検出 や定量を行なう場合、該アレイを構成するプローブの 内、どのプローブが標的物質と反応したのかを知ること が重要である。

[0003]

【発明が解決しようとする課題】本発明者らは、各種方 法によって作成されたプローブアレイを用いて標的物質 の検出、定量等を行なう技術について検討を重ねてきた 結果、以下のようなこれまでには認識されてこなかった 新たな技術課題を見出すに至った。即ちブローブアレイ がフォトリソグラフィーで作製されている場合には、基 板の特定の位置に対する各ブローブが占める位置を定め るのは比較的容易である。しかしインクジェット法によ る固相プローブアレイの作製においては、使用している 装置(フォトリソグラフィーではマスクアライナーを用 いる) の違いで、基板の特定の位置に対する各プローブ が占める位置を定めるのは上記フォトリソグラフィーに

により標的物質の検出、定量を行う場合、各ブローブが 結合されたサイトのうちの全て、または十分の数のサイ トが蛍光が発する状況であれば基板上での各プローブの 相対位置を把握でき、それによって基板上の各サイトの 位置の特定は比較的容易である。しかし、このような状 況はどちらかといえばまれて、基板上のサイトのうち比 較的少ない数のサイトからしか蛍光が観察されない場合 が多い。この場合には各プローブの相対位置を知ること が困難で、どのプローブを結合したサイトが蛍光を発し ているのかを特定することができない状況があり得る。 このような問題は、例えば予めマトリクス状のパターン を基板上に形成しておくことである程度は解決できる が、このような基板の使用は、安価にプローブアレイを 形成できるというインクジェット法を用いたプローブア レイの製法のメリットを相殺してしまうものであった。 【0004】本発明はかかる新たな技術課題の認定に基 づきなされたものであって、その目的は標的物質の検出 や定量、標的核酸の塩基配列の特定等を迅速且つ安価に 行なうことのできるプローブ結合基板及びその製造方法 を提供する点にある。

【0005】また本発明は、標的物質の検出や定量、標的核酸の塩基配列の特定等を迅速且つ安価に行なうことのできるプローブアレイを提供することを他の目的とする。

【0006】また本発明はサンプル中の標的物質を有無 を迅速且つ安価に検出する方法を提供することを他の目 的とする。

【0007】更に本発明はサンプル中に含まれる一本鎖 核酸の塩基配列を迅速且つ安価に検出する方法を提供することを他の目的とする。

【0008】更にまた本発明は、サンブル中の標的物質を迅速かつ安価に定量する方法を提供することを目的とする。

[0009]

【課題を解決するための手段】上記目的を達成することのできるプローブ結合基板は、標的物質に対して特異的に結合可能なプローブが基板表面の第1の位置に結合されているプローブ結合基板において、該第1の位置を特定可能な第2の位置にマーカー物質が結合されていることを特徴とする。

【0010】上記目的を達成することのできるブローブ結合基板の製造方法は、標的物質に対して特異的に結合可能であり、且つ基板表面が担持している第1の官能基に対して結合可能な第2の官能基を有するブローブを含む液を該基板表面の第1の位置に供給し、該ブローブを該基板表面の第1の位置に結合させる工程を有するブローブ結合基板の製造方法において、該第1の官能基と直接若しくは間接的に結合可能な第3の官能基を有するマーカー物質を含む液を該基板表面の第2の位置に供給し、該マーカー物質を該基板表面の該第2の位置に供給し、該マーカー物質を該基板表面の該第2の位置に結合

させる工程を有し、該第2の位置が該第1の位置を特定可能な位置であることを特徴とする。

【0011】上記目的を達成することのできるブローブアレイは、基板表面の複数の位置に互いに独立しているブローブのスポットを有し、且つ該基板表面に該スポットの位置を特定可能な様ににマーカー物質が付与されていることを特徴とする。

【0012】上記目的を達成することのできる標的物質の検出方法は、サンブル中に含まれている可能性のある 10 標的物質に対して特異的に結合するブローブを基板上に互いに独立した複数のスポットとして有し、且つ該基板表面に該スポットの位置を特定可能な様にマーカー物質が付与されているプローブアレイの各々のスポットと該サンブルとを接触させ、何れかのスポットにおける該プローブと該標的物質との反応物の有無を検出して該サンブル中の該標的物質の有無を検出する方法であって、該反応物の存在が検出された場合に、その反応物が存在するスポットの位置の、該基板表面の該マーカー物質の位置に基づいて特定する工程を有することを特徴とする。 20 【0013】上記目的を達成することのできるサンブル

中の一本鎖核酸の塩基配列の特定方法は、サンブル中に含まれている一本鎖核酸の塩基配列の特定方法は、サンブル中に含まれている一本鎖核酸の塩基配列を特定する方法であって、該一本鎖核酸の予想される複数の塩基配列の各々に対して相補的な塩基配列を有するプローブを基板上に互いに独立した複数のスポットとして有し、且つ該基板表面に該スポットの位置を特定可能な様にマーカー物質が付与されているプローブアレイの各々のスポットと該サンブルとを接触させる工程、及び該プローブと該標的物質との反応物が形成されたスポットの位置を該基板上30のマーカー物質の位置に基づき特定する工程、を有することを特徴とする。

【0014】また上記目的を達成することのできる標的物質の定量方法は、基板表面の複数の位置に互いに独立しているプローブのスポットを有し、且つ該基板表面に該スポットの位置を特定可能な様にマーカー物質が付与されているプローブアレイを用いた、これらブローブに特異的に結合可能な標的物質の検出、定量方法を蛍光法により行うに際し、マーカー物質から発生する蛍光を標準の蛍光量とすることを特徴とする。

40 【0015】 この様な発明によれば、ウェル等を表面に 有しない、平坦な基板上にインクジェット法を用いてプローブをスポット状に高密度に配置した場合であっても、各プローブのスポットの位置の特定を迅速、且つ正 確に行なうことができる。

[0016]

【発明の実施の形態】以下に本発明を図面を用いて詳細 に説明する。

接着しくは間接的に結合可能な第3の官能基を有するマ 【0017】図1は基板上に複数個の互いに塩基配列の ーカー物質を含む液を該基板表面の第2の位置に供給 異なるプローブをスポット状に結合させたプローブアレ し、該マーカー物質を該基板表面の該第2の位置に結合 50 イの平面図である。101はブローブのスポット、そし

て103はマーカー物質のスポットであって、該ブロープのスポット101の位置を特定可能な位置に配置されている。具体的には、マトリクス状に配置されているプロープのスポット101の各行及び各列に対応する位置に配置されており、それによってスポット101の位置の特定を可能としているものである(なお各プローブのスポット内部の数字は、後述する実施例の説明に用いる為の便宜的なものである)。

【0018】そしてマーカー物質のスポット103は、例えばマーカー物質を含む液体を該基板上に、例えばインクジェット法を用いて付与することによって形成可能である。またブローブのスポット101もまた同様にブローブを含む液体をインクジェット法を用いて付与することによって形成可能である。そしてマーカー物質のスポット103のインクジェット法による形成を、ブローブのスポット101のインクジェット法による形成と同一の工程で行なうことで、プローブのスポットの行または列とマーカー物質のスポット103との間での位置ずれが生じることを防ぐことができ好ましい。

【0019】(マーカー物質について)マーカー物質と 20 して用い得る物質としては、基板上に付与せしめた状態 で検出可能な情報(例えば蛍光等)を発するものであれ ば特に限定されるものでないが、例えば色素を用いた場 合、該マーカー物質のスポットは光学顕微鏡で検出可能 であり、好適である。また、固相ブローブアレイでの標 的物質の検出は蛍光標識物質により行うことが多く、そ うした意味でいえば、マーカー物質が蛍光性物質であれ ば、標的物質の検出と同時に、同じ装置によりマーカー 物質が検出できて都合がよい。蛍光色素は蛍光物質とし ては一般的で、例えば、標的物質の検出時に用いられる 30 標識物質と、同じ骨格を有する蛍光色素をマーカー物質 として用いれば、例えば、蛍光顕微鏡を用いて、同時に 観察できるという利点もある。逆に異なる色素を用いれ ば、標的物質の検出の際の妨げになる可能性を防止でき る。具体的に本発明に用いることのできるマーカー化合 物としては例えばフルオロセイン、ローダミンB、デト ラメチルローダミン、ローダミンX、テキサスレッド、 CY5等が挙げられる。

【0020】ところでマーカー物質は、単に基板上に付着させただけでも良いが、ブローブアレイを標的物質と 40 反応させた後に洗浄等を施す場合があることを考慮すると、洗浄等でマーカー物質が除去されることがないようにマーカー物質を基板上に化学的に結合させておくことが好ましい。基板にマーカー物質を結合させる方法に関しては特に限定はなく、どのような手法でも用いることができる。そして上記したようにマーカ物質をインクジェット法で基板に付与する場合、該マーカー物質を含む液体が基板に付与された時点で速やかに基板とマーカー物質との間で化学的な結合が形成される様にマーカ物質と基板表面との各々に互いに反応性の高い官能基を導入 50

しておくことは好ましい態様である。以下に基板の官能基とマーカー物質の官能基の組み合わせの例をあげる。 【0021】(1)基板の表面の官能基がマレイミド基であり、マーカー物質の有する官能基がチオール基。

- (2) 基板の表面の官能基がチオール基であり、マーカー物質の有する官能基がマレイミド基。
- (3) 基板の表面の官能基がスクシイミド基であり、マーカー物質の有する官能基がアミノ基。
- (4) 基板の表面の官能基がアミノ基であり、マーカー 物質の有する官能基がスクシイミド基。
- (5)基板の表面の官能基がイソシアネート基であり、 マーカー物質の有する官能基がアミノ基。
- (6) 基板の表面の官能基がアミノ基であり、マーカー 物質の有する官能基がイソシアネート基。
- (7)基板の表面の官能基がクロライド基であり、マーカー物質の有する官能基が水酸基。
- (8) 基板の表面の官能基がエポキシ基であり、マーカー物質の有する官能基がアミノ基。
- (9) 基板の表面の官能基がカルボキシ基であり、マーカー物質の有する官能基が水酸基。
- (10)基板の表面の官能基が水酸基であり、マーカー 物質の有する官能基がカルボキシ基。

【0022】 これらの組合わせの中から、マーカー物質 に用いる具体的な化合物の構造、及び基板材質等を考慮 して適宜選択すればよい。

【0023】(固相基板)基板は、プローブとマーカー 物質が結合可能で、かつ、標的物質の検出を妨げるもの でなければ特に限定されるものではないが、ひとつの例 としてガラス基板があげられる。その他、シリコン基 板、金属基板、樹脂基板等、また、適当な表面処理をし たそれぞれの基板でも構わない。ガラス基板を基板とし て使用する場合には、洗浄方法、表面処理等の方法が各 種知られているし、また、基板自体が入手しやすい等の 利点があり好適である。ガラス基板の表面に官能基を導 入する方法として、例えば、各種表面処理により水酸 基、カルボキシル基等を導入して、それらの官能基をそ のまま使用する方法がある。また、ガラス基板を各種の 官能基が結合したシランカップリング剤で処理して、そ の官能基を利用してもよい。市販されているシランカッ ブリング剤の官能基としては、チオール (SH) 基、ア ミノ基、イソシアネート基、クロライド基、エポキシ基 等があり、ブローブ、マーカー物質の基板に結合に関与 する官能基として上記シランカップリング剤の官能基と 結合可能なものを適宜選択して利用することができる。 シランカップリング剤による処理法は一般的に良く知ら れているので、詳しくは触れないが、上記官能基を有す るシランカップリング剤は、信越化学工業株式会社、日 本ユニカー株式会社から市販されているのでそれらを利

50 【0024】(インクジェット液組成)ところで、上記

したような基板にマーカー物質を付与する手段として は、上述の用に様々な方法を例にあげることができる が、微量液滴(数p1~数10n1)を吐出することが 可能なインクジェット法が適している。現在、実用化さ れているインクジェット法には、ピエゾ素子を用いたピ エゾジェット法、また、サーマル素子を用いたサーマル ジェット法があるが、本発明にはいずれの方法を用いて も良い。ところで、上記した様な基板上にインクジェッ ト法によってマーカー物質を付与する場合、基板上で不 必要に液滴が広がることなく、所定の箇所にとどまる様 10 に液組成を調製することが好ましい。そしてその液組成 は、該マーカー物質本来の性能を損なわず、また該マー カー物質に導入した、基板表面の官能基との反応性を損 なうようなものでないことが好ましい。

【0025】またインクジェット法を用いる場合、基板*

れる構造を有するものである。 [0026] [外3] R_1 $R_2 - C - (CH_2 - CH_2 - O)_n - H$ (1) $R_3 - C - (CH_2 - CH_2 - O)_m - H$

(7)

【0027】上記式(I)中、R、、R、、R、及びR.は 各々アルキル基、具体的には例えば炭素数1~4の直鎖 状若しくは分岐鎖状のアルキル基を表わし、m及びnは 各々整数を表わし、m=n=0、もしくは1≦m+n≦ 30 30であって、m+n=1の場合はmまたはnが0であ

 $\mathbf{R}_{\mathbf{4}}$

【0028】(プローブ)本発明で用いられるプローブ は標的物質と特異的に結合するものであって、必要に応 じて標的物質との結合したことを検出するための標識が 結合されていてもよい。そしてブローブとして用いられ る代表的なものの一つとしては例えば、一本鎖核酸を挙 げることができ、一本鎖核酸としては例えば一本鎖DN A 一本鎖RNA、一本鎖RNA(ペプチド核酸)を例にあげ ることができる。そしてこのようなプローブは従来公知 40 のものを標識物質の種類に応じて適宜選択して用いれば よい。ところでこのプローブは、前記したマーカー物質 の場合と同様に、ブローブと基板との双方に互いに反応 する官能基を導入し、基板に確実に結合されるような様 成とすることもまた本発明の範囲内のものである。そし てブローブと基板とに導入可能な官能基の組合わせとし ては、例えばアミノ基(プローブ側)とエポキシ基(基 板側)、チオール基(プローブ側)とマレイミド基(基 板側) 等が挙げられる。

【0029】(SH基とマレイミド基)好ましい例とし 50 度に設定し、該ノズルから吐出させた場合(吐出量は約

*表面に供給される液滴が微小であるので、供給後蒸発乾 燥してしまうことを防ぐ為に、反応中には保湿容器のよ うな反応容器に基板を保存しておくことは好ましい方法 であるが、吐出する液体に保湿剤を含ませておく方法も 有効である。特にサーマルジェット法においては、吐出 時に温度上昇をともなうので、保湿成分、表面張力調製 成分の存在は重要である。そのようなマーカー物質、あ るいは、プローブを基板表面に供給する溶媒としては、 尿素を5~10wt%、グリセリンを5~10wt%、 チオジグリコールを5~10wt%、及び、アセチレン アルコールを1wt%を含んでいるものを好適に用いる ことができる。アセチレンアルコールは一般式 I で示さ

ては例えば、マレイミド基とチオール (-5H) 基との 組合わせを用いる例が挙げられる。即ち核酸プローブの 末端にチオール (-SH) 基を結合させておき、固相表 面がマレイミド基を有するように処理しておくことで、 固相表面に供給された核酸ブローブのチオール基と固相 表面のマレイミド基とが反応して核酸プローブを固定化 し、その結果核酸プローブのスポットを固相上の所定の 位置に形成することができる。特に末端にチオール基を 有する核酸ブローブを上記した組成の液体に溶解させた ものをパブルジェットヘッドを用いてマレイミド基を導 入した固相表面に付与した場合、核酸ブローブ溶液は固 相上に極めて小さなスポットを形成する。その結果、核 酸プローブの小さなスポットを固相表面の所定の位置に 形成することができる。この場合、固相表面に例えば親 水性及び疎水性のマトリクスからなるウェルを形成し、 スポット間の連結を防止する様な構成を予め設けておく 必要性は認められない。

【0030】例えば塩基長18merの核酸プローブを 濃度8μMで含む、粘度や表面張力が前記した範囲内と なるように調整した液体を、パブルジェットプリンタ (商品名:BJC620;キヤノン(株)社製、但し平 板に印字可能に改造したもの) を用いて、固相とパブル ジェットヘッドのノズルの間隔を1.2~1.5 mm程

24ビコリットル)、固相上には直径約70~100μ m程度のスポットを形成することができ、また液体が固相表面に着弾したときの飛沫に由来するスポット(以降「サテライトスポット」と称する)は目視では全く認められなかった。該固相上のマレイミド基と核酸プローブ末端のSH基との反応は、吐出される液体の条件にもよるが、室温(25°C)下で30分程度で完了する。なおこの時間は液体の吐出にビエゾジェットへッドを用いた場合と比較して短い。その理由は明らかでないが、バブルジェット法ではその原理によりヘッド内の核酸プロー 10ブを含む液体の温度が上昇し、その結果マレイミド基とチオール基の反応効率が上昇して反応時間が短縮されるものと考えられる。

【0031】なお、マレイミド基とチオール基との組合せを用いる場合、核酸プローブを含む溶液にチオジグリコールを含有させることが好ましい。チオール基は中性及び弱アルカリ性条件下ではジスルフィド結合(-S-S-)を形成し、二量体をなることがある。しかし、チオジグリコールを加えることで、二量体形成によるチオール基とマレイミド基との反応性の低下を防ぐことができる。

【0032】固相表面へのマレイミド基の導入方法としては、種々の方法が利用できるが、例えばガラス基板にアミノシランカップリング剤を反応させ、次にそのアミノ基と下記構造式で示されるN-(6-マレイミドカプロイロキシ)スクシイミド(N-(6-Maleimidocaproyloxy)succinimide)を含む試薬(EMCS試薬:Dojin社製)とを反応させることで可能である。

[0033]

【外4】

【0034】またチオール基が結合した核酸プローブは、例えばDNA自動合成機を用いてDNAを自動合成する際に5、末端の試薬として5、一Thiol-ModifierC6(Glen Research社製)を用いる事により合成することができ、通常の脱保護反応の後、高速液体クロマトグラフィーにより精製することで得られる。

【0035】(アミノ基とエポキシ基)固定化に利用する官能基の組合わせとしては、上記したチオール基とマレイミド基の組合わせ以外にも、例えばエポキシ基(固相上)とアミノ基(核酸ブローブ末端)の組合わせ等が挙げられる。固相表面へのエポキシ基の導入は、例えばエポキシ基を有するポリグリシジルメタクリレートを樹脂からなる固相表面に塗布したり、エポキシ基を有する

シランカップリング剤をガラス製の固相表面に塗布して ガラスと反応させる方法等が挙げられる。

【0036】上記したように固相表面と一本鎖核酸プロ ーブの末端とに互いに反応して共有結合を形成するよう な官能基を導入した場合、該核酸プローブと固相とがよ り強固に結合される。また該核酸ブローブの固相との結 合部位を常に末端とすることができる為、各々のスポッ トでの核酸プローブの状態を均一にすることができる。 その結果各々のスポットにおける核酸プローブと標的核 酸とのハイブリダイゼーションの条件が揃うこととな り、より一層精度の向上した標的核酸の検出や塩基配列 の特定が可能となるものと考えられる。更に末端に官能 基のついた核酸プローブと固相とを共有結合させる事 は、非共有結合(例えば静電的な結合等)によって固相 上に固定した核酸プローブに比べ、配列や長さの違いに よるプローブDNAの結合量の差を生じることなく定量 的にプローブアレイを作製できる。更にまた核酸の塩基 配列部分が全てハイブリダイゼーション反応に寄与する 為、ハイブリダイゼーション反応の効率を著しく上昇さ せる事ができる。また一本鎖核酸プローブの標的核酸と のハイブリダイゼーションに関与する部分と固相との反 応に関与する官能基との間にリンカー部分として例えば 炭素数1~7程度のアルキレン基を導入しておいても良 い。これによって固相に核酸プローブを結合させたとき に該固相表面と該核酸プローブとの間に所定の距離を設 けることができ、核酸プローブと標的核酸との反応効率 のより一層の向上が期待できる。

【0037】(リンカー)また、標的物質の検出を効果 的にする等の目的のために、基板とブローブの距離を変 30 化させるため、また、基板とブローブの官能基の選択肢 を広げるために、基板とプローブの間に適当なリンカー 物質を挿入しても良く、その際には当然のことながら、 基板とマーカー物質の間にもリンカー物質が挿入される ことになる。そのような方法の代表例は、シランカップ リング剤のリンカー物質と結合する官能基がアミノ基で あり、リンカー物質の第一の末端の官能基がスクシイミ ド基であり、第二の末端の官能基がマレイミド基であ り、マーカー物質の官能基がチオール基である場合、ま た、シランカップリング剤のリンカー物質と結合する官 能基がチオール基であり、リンカー物質の第一の末端の 官能基がマレイミド基であり、第二の末端の官能基がス クシイミド基であり、マーカー物質の官能基がアミノ基 である場合をあげることができる。このような場合には 当然のことながら、シランカップリング剤の官能基とリ ンカー物質の第一の末端の官能基が反応して結合し、ま た、マーカー物質の官能基とリンカー物質の第二の末端 の官能基が反応して結合することになる。

【0038】上記二例に用いられるリンカー物質としては、片方の末端としてアミノ基と結合可能なスクシイミド基、他方の末端としてチオール基と結合可能なマレイ

ミド基を有している物質を例としてあげることができ

る。そのような物質は、シグマアルドリッチジャパン

社、同仁化学株式会社から複数市販されているので、そ

れらを使用すればよいが、スクシイミド基、マレイミド

基共に加水分解されやすい官能基であるので、可能な限

16 * ののなかでは、N-(6-マレイミドカブロキシ)スクシイミ

ド(EMCS 化合物 II)が望ましい例としてあげること ができる。

[0039] 【外5】

り、分解速度が遅い物質が望ましく、市販されているも米 $(CH_2)_5 - C - O$ (II)

【0040】本発明では固相基板のプローブ、あるい は、マーカー物質に結合可能な官能基としてチオール基 と選択的に反応するマレイミド基をひとつの例としてあ げているが、マーカー物質として、例えば、蛍光色素を 用いる場合、チオール基を有している蛍光色素で市販さ れているものは皆無である。そのような場合には市販さ れている蛍光色素を適宜化学修飾して用いることができ る。例えば、アミノ基を結合した蛍光色素は数多く知ら 20 れており、市販されている。このアミノ基にN-スクシイ ミジル-3-(2ビリジルジチオ)プロピオネート (SPDPX

※ 化合物 I I I) を結合し、その後、形成されたジスル フィド(-SS-)結合を、例えば、ジチオスレイトー ルで切断しチオール化して用いることができる。アミノ 基を結合した蛍光色素の例としては、5 (and6) - [{ N-(5-アミノベンチル) アミノ) カルボニル] テトラメチ ルローダミン (テトラメチルローダミン カダベリン 化学式 IV)をあげることができる。

[0041] 【外6】

$$H_3C$$
 H_3C
 $COO^ CH_3$
 CH_4
 CH_5
 CH_5
 CH_7
 CH_8
 $COO^ CNH - (CH_2)_5 - NH_2$
 $COO^ COO^ OO^ OO^-$

【0042】一般的にブローブアレイにより標的物質を 検出、特には定量する際には、アレイの中に対照領域を 設けておき、そとに既知の濃度の標識モデルターゲット を作用させて、その標識物質からの信号を対照として、 **濃度未知の標的物質を定量する方法がしばしば用いられ** る。これと同様の目的で、あるいは絶対的なシグナル強 度の標準として、本発明のマーキング方法によりマーキ ングした領域を用いることも可能である。

する。

【0044】(実施例1)

チオール基を有するマーカー物質の合成 反応容器に5 (and 6) - [{N-(5-アミノベンチル)ア ミノ} カルボニル) テトラメチルローダミン (テトラメ チルローダミン カダベリン 化合物 IV フナコシ薬

品株式会社) lmg(1.95 μmole)を採り、 エタノール0.5mlに溶解させた。ここに、別に0. 5mlのエタノールに溶解させたN-スクシイミジル-3-

【実施例】以下に実施例をあげて本発明を具体的に説明 50 (2ビリジルジチオ)プロピオネート (SPDP 化合物 I

II 株式会社同仁化学研究所)を1.2 mg(3.85μmole)加え、室温下、撹拌しながら2時間反応させた。薄層クロマトグラフィーで反応を確認した後、シリカゲルクロマトグラフィー固相抽出管(SUPELCOLC-SI シグマアルドリッチジャパン)により目的化合物 *

* (化学式V) を精製した。このものはこれ以上の精製を 行うことなく次の反応に用いた。 【0045】 【外7】

$$H_3C$$
 H_3C
 CH_3
 CH_4
 $COO^ COO^ COO^-$

【0046】化合物V全量をエタノール0.5m1に溶解させ、ことに、0.5m1のエタノールに溶解したジチオスレイトール2mg(過剰量)を加え、室温下、撹拌しながら2時間反応させた。薄層クロマトグラフィーで反応を確認した後、上記シリカゲルクロマトグラフィー固相抽出管により目的化合物(化合物VI)を精製し※

※た。原料が高価であるとと、収量、必要量共に少量であるととから、化合物VIの合成の成否は実施例2における固相基板への結合の有無によって判断した。

【0047】 【外8】

 H_3C CH_3 CH_3 CH_4 CH_5 CH_5 $COO^ COO^ OOO^ OOOO^ OOOOO^ OOOO^ OOOO^ OOOO^ OOOO^ OOOO^ OOOO^-$

【0048】(実施例2) 化合物VIの固相基板への結合

25.4mm×25.4mm×0.5°の溶融石英基板を1%の超音波洗浄専用洗剤GP-II(ブランソン)中で20分間超音波洗浄した後、水道水で超音波洗浄、流水洗浄を適宜行った。次に80°Cの1N NaCl中に20分間浸漬し、流水(水道水)洗浄、超純水超音波 40洗浄、流水(超純水)洗浄した。

【0049】減圧蒸留して精製したアミノシランカップ リング剤(KBM-603 化合物VII 信越化学工業株★

 $(CH_{2}O)_{3}Si_{1}(CH_{2})_{3}NH_{1}(CH_{2})_{3}NH_{2}$ (VII)

[0050]

【0051】冷却後、N-(6-マレイミドカプロキシ)スクシイミド(EMCS 化合物II)の0.3%溶液(エタノール:ジメチルスルホキシド=1:1) に基板を室温下、2時間浸漬し、反応させたのち、エタノール:ジメチルスルホキシド=1:1で1回、エタノールで3回洗浄し、窒素ガスを吹きつけて乾燥させた。

★式会社)を1%の濃度で含む水溶液を室温下、1時間撹拌し、メトキシ基部分を加水分解させた。これはメーカーの指示する方法であって、シランカップリング剤の取り扱いにおいては一般的な方法である。次に上記基板を洗浄後速やかに上記シランカップリング剤水溶液に室温下、1時間浸漬し、流水(超純水)洗浄後、窒素ガスを)吹きつけて乾燥させ、次いで、120℃のオーブン中で1時間加熱定着させた。

【0052】実施例1の化合物VIをサーマルジェットブリンターで吐出するための溶媒、すなわち、グリセリン7.5wt%、尿素7.5wt%、チオジグリコール7.5wt%、一般式1で示されるアセチレンアルコール(例えば、商品名:アセチレノールEH 川研ファイ50 ンケミカル株式会社)1wt%を含む水溶液に、吸光度

が1.0になるように溶解させ、2mlをサーマルジェ ットブリンター (BJC-600J キヤノン株式会 社)のインクタンクに充填し、上記の基板上に吐出し た。なお、使用したBJC-600」はガラス基板等に 吐出可能なように改造を施したものである。装置の仕様 上からは、吐出される液滴 1 滴の量は 2 4 p 1 で、この 条件では液滴1滴のしめるドットの直径は70~100 μmである。吐出密度は120dpi (ドット/イン チ)で、吐出した液滴の数は、50×50=2500個 である。このように化合物VIの溶液を吐出した基板 を、湿度100%の保湿チャンバー内に室温下で1時間 反応させた後、流水(超純水)中で約30秒洗浄した。 【0053】次に、後に示すDNAアレイの検出と条件を 同一とするために、上記基板をBSA (牛血清アルブミン シグマアルドリッチジャパン)を2%の濃度で含む5 0mMリン酸緩衝液 (pH=7.0、1M NaClを 含む)に1時間浸漬した後、上記緩衝液で適宜洗浄し、 この状態でスライドグラス上に基板を置き、カバーガラ スで覆って蛍光を観察した。使用した蛍光顕微鏡はECLI PSE E800 (株式会社ニコン) に20倍対物レンズ (ブ ランアポクロマート)と蛍光フィルタ (Y-2E/C) をセ ットしたものである。また、画像の取得はイメージイン テンシファイヤー付きCCDカメラ(C2400-87浜松ホトニ クス株式会社)と画像処理装置(Argus 50浜松ホトニク ス株式会社)を用いて行った。

【0054】結果:サーマルヘッドで吐出した全てのド ットから蛍光が観察された。蛍光強度の平均値はArgus5 . 20

0の感度設定HV=5.0 積算回数64回で1600であっ た。また、ドットの直径は平均で約70μmであった。 対照実験として化合物VIの代わりに同じ基本骨格でチ オール基をもたない化合物 IVを用いて同様の実験を行 ったところ、その蛍光強度の平均値は130であった。 これによりチオール基を付与した蛍光色素をガラス基板 表面に結合できるととが確認された。

【0055】実施例3

マーキングを施したDNAアレイ基板の作製とハイブリダ イゼーション

実施例2の方法を用いてマーキングを施したDNAアレイ 基板を作製した。DNAプローブの塩基配列と基板の作製 方法を以下に述べる。

【0056】図1は本実施例で作製したDNAアレイ上のD NAプローブの塩基配列とその配置の概略を示したもので ある。即ち配列番号1の塩基配列を有する一本酸核酸を 標的物質とし、該標的物質の塩基配列に対して完全相補 鎖を有するプローブ、該標的物質の塩基配列に対し、1 塩基ミスマッチ、2塩基ミスマッチ及び3塩基ミスマッ 20 チのプローブが各々基板上に配置されている。

【0057】配列番号1: ATGAACCGGAGG CCCATC'

【0058】そして各番号のプローブスポットには各々 下記表1に示した様に各々の配列番号の塩基配列を有す るブローブが配置されている。

[0059]

【表1】

ススットNal:配列番号2	邓ット№26:配列番号27	スホットNo51:配列番号52
ススットNo2:配列番号3	ススットNo.27:配列番号28	スステトNo.52:配列番号53
ススットNo.3:配列番号4	邓ット№28:配列番号29	スポット No.53:配列番号54
ススットNo.4:配列番号5	スオット№29:配列番号30	スオットNa54:配列番号55
ススットNo.5:配列番号6	ポット№30:配列番号31	スホットNa55:配列番号56
ススットNa6:配列番号7	ポット№31:配列番号32	スネットNu56:配列番号47
ススットNo.7:配列番号8	スホット№32:配列番号33	ススットNo.57:配列番号58
ススットNo.8:配列番号9	ポットNo.33:配列番号34	スホットNa58:配列番号59
スホット№9:配列番号10	ポ ₁ト№34:配列番号35	スホットハႭ59:配列番号60
ポポ№10:配列番号11	スオット№35:配列番号36	スホットト0:配列番号61
邓小№11:配列番号12	ポットNo.36:配列番号37	スホットNa61:配列番号62
ススットNa12:配列番号13	邓ット№37:配列番号38	スホットMa62:配列番号63
ススット№13:配列番号14	スオット№38:配列番号39	スホットNa63:配列番号64
邓小№14:配列番号15	邓ット№39:配列番号40	スネット№64:配列番号65
邓小№15:配列番号16	スホットNo.40:配列番号41	_
邓ット№16:配列番号17	ポットNo.41:配列番号42	-
ポ₁№17:配列番号18	ポットNa42:配列番号43	_
邓ット№18:配列番号19	邓ットNo.43:配列番号44	<u> </u>
邓ット№19:配列番号20	邓ットNa44:配列番号45	<u> </u>
スホット№20:配列番号21	スオットNo.45:配列番号46	_
邓ット№21:配列番号22	スホットNa46:配列番号47	_
スオット№22:配列番号23	スオット№47:配列番号48	
邓ットNo.23:配列番号24	スホットNa48:配列番号49	_
ポット№24:配列番号25	スオット№49:配列番号50	- .
ポ ナ№25:配列番号26	スオットNo.50:配列番号51	_

【0060】配列番号1は標的DNAの塩基配列、他の配 列は配列番号1の塩基配列に対して相補的であるが、各 配列番号に示した塩基配列の下線部を付した3つ塩基に ついては、A G C、及びTのすべての組み合わせをもっ たもの、すなわち、43=64通りの配列である。なお、 上記プローブの3塩基は、上記配列番号1の塩基配列に 付した下線部分に対応している。また図1に示した各ブ ロープアレイの塩基配列のNの部分はそれぞれプローブ アレイの上辺外側に記載したようにA、G、CまたはT に対応している。 結果として、図1に示した基板上のス ポットの内、No. 42が標的DNA配列に対して完全に相 補的なブローブで構成され、またNo. 10、26、3 4、38、41、43、44、46及び58のスポット が標的DNA配列に対して1塩基ミスマッチのプローブ で構成され、No. 2、6、9、11、12、14、1 8, 22, 25, 27, 28, 30, 33, 35, 3

6、37、39、40、45、47、48、50、5 4、57、59、60、及び62のスポットが標的DN A配列に対して2塩基ミスマッチのブローブで構成され、残りのスポットは標的DNA配列に対して3塩基ミスマッチのブローブで構成されるものとなる。

【0061】これらローダミン標識モデル標的DNAを含む65種のDNAはすべて、ベックス株式会社から購入した。なお、ブローブDNAに関しては基板に結合するために5°端にチオールリンカーを坦持させてある。チオールリンカーを有するDNAの例を化合物VIIIとしてあげた。ちなみに化合物VIIIはモデル標的DNAに対して完全に相補的な塩基配列(No.42)を有するものである。

【0062】 【外9】

O 3' TACTTGGCTCCGGGTAG - O - P - O - (CH₂)₅ - SH (VII) O

(13)

【0063】 これら64種類のDNAプローブと化合物V Iを実施例2と同様な方法により、ガラス基板上に吐出 し反応させた。DNAプローブを吐出した際の濃度は1. 50D/2mlである。なお本実施例においては実際に 10 配列の長さ:18 は、1種類のDNAプローブからなるスポットは8×8=6 4個のドットから形成される様に構成し、64種のDNA ブローブが形成する四角形の外周部に化合物VIのドッ ト101(1個所8個×32個所)を配置した(図2参 照)。ドットの径、ビッチ等は実施例2に準ずる。基板 は実施例2と同様に洗浄し、DNA等の表面への非特異的 吸着を防止するためにBSAによるブロッキング処理を 行い、ハイブリダイゼーションに用いるリン酸緩衝液 (10mM リン酸緩衝液 pH=7.0、50mMの NaClを含む)で洗浄し、その後ハイブリダイゼーシ ョンを行った。

【0064】ハイブリダイゼーションは標的DNA(No.6 5)を5nMの濃度で含む上記緩衝液2mlを用い、ハ イブリバック中で行った。基板を標的DNA溶液と共に ハイブリバック中に封じ、恒温槽内で75℃まで加熱し、 その後、45℃まで冷却し、その状態で10時間放置し た。

【0065】次に、基板をハイブリバックから取り出 し、ハイブリダイゼーション用の緩衝液で洗浄し、実施 ... 例2と同様の方法により蛍光を観察した。

【0066】結果: 基板上の化合物VI によるドットか らは全ての位置において蛍光が観察された。その蛍光強 度の平均値は3900(条件実施例2と同様、ただし、 Argus 50の感度設定 HV=2.0) であった。また、DNAプロ ーブのドットの占める部分からは1種類のDNAプローブ が形成する64個のドットから蛍光が観察された。その 位置は上記の化合物VIによるドットからDNAプローブN 0.42であることが特定された。蛍光強度の平均値は18 00 (Argus50の感度設定 HV=5.0) であった。この結 果から本発明によるマーキング方法がDNAプローブアレ イを用いた標的DNAの検出、定量に有効であることが示 された。また、本発明のマーキング方法によって得られ るマーキング部位から得られる蛍光強度等の情報は、装 置等の条件が一定であればほぼ一定であるので、これを 標準の信号量として、サンブルからの信号量を補正する ととが可能であるととも示された。

[0067]

【発明の効果】本発明により固相基板のマーキングが可 能となった。また、本発明のマーキングを利用して、固 相ブローブアレイを用いての標的物質を、簡便に、信頼 50 配列の種類:他の核酸、合成DNA

性良く検出することが可能となった。

【0068】(配列表)

配列番号:1 配列の型:核酸 鎖の数:一本鎖

トポロジー: 直鎖状

配列の種類:他の核酸、合成DNA 配列の特徴:標的核酸検出用プローブ配列

配列

ATGAACCGGAGGCCCATC

【0069】配列番号:2

配列の長さ:18 配列の型:核酸 鎖の数:一本鎖 トポロジー:直鎖状

配列の種類:他の核酸、合成DNA

配列の特徴:標的核酸検出用プローブ配列

GATGGGACTCAAGTTCAT

【0070】配列番号:3

配列の長さ:18 配列の型:核酸 鎖の数:一本鎖

トポロジー:直鎖状 配列の種類:他の核酸、合成DNA

配列の特徴:標的核酸検出用ブローブ配列

配列

GATGGGACTCAGGTTCAT

【0071】配列番号:4

配列の長さ:18 配列の型:核酸 鎖の数:一本鎖 トポロジー:直鎖状

配列の種類:他の核酸、合成DNA

配列の特徴:標的核酸検出用ブローブ配列

配列

GATGGGACTCACGTTCAT

【0072】配列番号:5

配列の長さ:18 配列の型:核酸 鎖の数:一本鎖 トポロジー:直鎖状

配列の特徴: 標的核酸検出用ブローブ配列

配列

GATGGGACTCATGTTCAT

【0073】配列番号:6

配列の長さ:18 配列の型:核酸 鎖の数:一本鎖 トポロジー:直鎖状

配列の種類:他の核酸、合成 DNA

配列の特徴:標的核酸検出用プローブ配列

配列

GATGGGACTCGAGTTCAT

【0074】配列番号:7

配列の長さ:18 配列の型:核酸 鎖の数:一本鎖 トポロジー:直鎖状

配列の種類:他の核酸、合成DNA

配列の特徴:標的核酸検出用ブローブ配列

配列

GATGGGACTCGGGTTCAT

【0075】配列番号:8

配列の長さ:18 配列の型:核酸 鎖の数:一本鎖 トポロジー:直鎖状

配列の種類:他の核酸、合成DNA

配列の特徴:標的核酸検出用ブローブ配列

配列

GATGGGACTCGCGTTCAT

【0076】配列番号:9

配列の長さ:18 配列の型:核酸 鎖の数:一本鎖 トポロジー:直鎖状

配列の種類:他の核酸、合成DNA

配列の特徴:標的核酸検出用ブローブ配列

配列

GATGGGACTCGTGTTCAT

【0077】配列番号:10

配列の長さ:18 配列の型:核酸 鎖の数:一本鎖 トポロジー:直鎖状

配列の種類:他の核酸、合成DNA

配列の特徴:標的核酸検出用ブローブ配列

配列

GATGGGACTCCAGTTCAT

【0078】配列番号:11

配列の長さ:18

配列の型:核酸

鎖の数:一本鎖

トポロジー:直鎖状

配列の種類:他の核酸、合成DNA 配列の特徴:標的核酸検出用プローブ配列

配列

GATGGGACTCCGGTTCAT

【0079】配列番号:12

配列の長さ:18 10 配列の型:核酸 鎖の数:一本鎖

トポロジー:直鎖状

配列の種類:他の核酸、合成DNA 配列の特徴:標的核酸検出用プローブ配列

配列

GATGGGACTCCCGTTCAT

[0080]配列番号:13

配列の長さ:18 配列の型:核酸 20 鎖の数:一本鎖

トポロジー:直鎖状

配列の種類:他の核酸、合成DNA

配列の特徴:標的核酸検出用ブローブ配列

配列

GATGGGACTCCTGTTCAT

【0081】配列番号:14

配列の長さ:18 配列の型:核酸 鎖の数:一本鎖 30 トポロジー:直鎖状

配列の種類:他の核酸、合成DNA

配列の特徴:標的核酸検出用ブローブ配列

配列

GATGGGACTCTAGTTCAT

【0082】配列番号:15

配列の長さ:18 配列の型:核酸 鎖の数:一本鎖 トポロジー:直鎖状

40 配列の種類:他の核酸、合成DNA

配列の特徴:標的核酸検出用ブローブ配列

配列

GATGGG<u>A</u>CTC<u>TG</u>GTTCAT

【0083】配列番号:16

配列の長さ:18 配列の型:核酸 鎖の数:一本鎖 トポロジー:直鎖状

配列の種類:他の核酸、合成DNA

50 配列の特徴: 標的核酸検出用プローブ配列

配列

GATGGGACTCTCGTTCAT

【0084】配列番号:17

配列の長さ:18 配列の型:核酸 鎖の数:一本鎖 トポロジー:直鎖状

配列の種類:他の核酸、合成DNA 配列の特徴:標的核酸検出用プローブ配列

配列

GATGGGACTCTTGTTCAT

【0085】配列番号:18

配列の長さ:18 配列の型:核酸 鎖の数:一本鎖 トポロジー:直鎖状

配列の種類:他の核酸、合成DNA

配列の特徴:標的核酸検出用プローブ配列

配列

GATGGGGCTCAAGTTCAT

【0086】配列番号:19

配列の長さ:18 配列の型:核酸 鎖の数:一本鎖 トポロジー:直鎖状

配列の種類:他の核酸、合成DNA

配列の特徴:標的核酸検出用ブローブ配列

配列

GATGGG<u>G</u>CTC<u>AG</u>GTTCAT

【0087】配列番号:20

配列の長さ:18 配列の型:核酸 鎖の数:一本鎖 トポロジー:直鎖状

配列の種類:他の核酸、合成DNA

配列の特徴:標的核酸検出用プローブ配列

配列

GATGGGGCTCACGTTCAT

【0088】配列番号:21

配列の長さ:18 配列の型:核酸 鎖の数:一本鎖 トポロジー:直鎖状

配列の種類:他の核酸、合成DNA

配列の特徴:標的核酸検出用ブローブ配列

配列

GATGGGGCTCATGTTCAT

【0089】配列番号:22

配列の長さ:18 配列の型:核酸 鎖の数:一本鎖

トポロジー:直鎖状

配列の種類:他の核酸、合成DNA 配列の特徴:標的核酸検出用プローブ配列

配列

(15)

GATGGGGCTCGAGTTCAT

【0090】配列番号:23

配列の長さ:18 配列の型:核酸 10 鎖の数:一本鎖 トポロジー:直鎖状

> 配列の種類:他の核酸、合成DNA 配列の特徴:標的核酸検出用プローブ配列

हरूद्वा

GATGGG<u>G</u>CTCGC<u>GG</u>TTCAT

【0091】配列番号:24

配列の長さ:18 配列の型:核酸 鎖の数:一本鎖 20 トポロジー:直鎖状

配列の種類:他の核酸、合成DNA

配列の特徴:標的核酸検出用プローブ配列

配列

GATGGGGCTCGCGTTCAT

【0092】配列番号:25

配列の長さ:18 配列の型:核酸 鎖の数:一本鎖 トポロジー:直鎖状

30 配列の種類:他の核酸、合成DNA

配列の特徴:標的核酸検出用プローブ配列

配列

GATGGGGCTCGTGTTCAT

【0093】配列番号:26

配列の長さ:18 配列の型:核酸 鎖の数:一本鎖 トポロジー:直鎖状

配列の種類:他の核酸、合成DNA

40 配列の特徴:標的核酸検出用プローブ配列

配列

GATGGGGCTCCAGTTCAT

【0094】配列番号:27

配列の長さ:18 配列の型:核酸 鎖の数:一本鎖 トポロジー:直鎖状

配列の種類:他の核酸、合成DNA

配列の特徴:標的核酸検出用ブローブ配列

50 配列

29

GATGGGCTCGCCGTTCAT

【0095】配列番号:28

配列の長さ:18 配列の型:核酸 鎖の数:一本鎖 トポロジー:直鎖状

配列の種類:他の核酸、合成DNA

配列の特徴:標的核酸検出用ブローブ配列

配列

GATGGGGCTCCCGTTCAT

【0096】配列番号:29

配列の長さ:18 配列の型:核酸 鎖の数:一本鎖 トポロジー:直鎖状

配列の種類:他の核酸、合成DNA

配列の特徴:標的核酸検出用ブローブ配列

配列

GATGGGGCTCCTGTTCAT

【0097】配列番号:30

配列の長さ:18 配列の型:核酸 鎖の数:一本鎖 トポロジー:直鎖状

配列の種類:他の核酸、合成DNA

配列の特徴:標的核酸検出用ブローブ配列

配列

GATGGGGCTCTAGTTCAT

【0098】配列番号:31

配列の長さ:18 配列の型:核酸 鎖の数:一本鎖 トポロジー:直鎖状

配列の種類:他の核酸、合成DNA

配列の特徴: 標的核酸検出用ブローブ配列

配列

GATGGGGCTCTGGTTCAT

【0099】配列番号:32

配列の長さ:18 配列の型:核酸 鎖の数:一本鎖 トポロジー:直鎖状

配列の種類:他の核酸、合成DNA

配列の特徴: 標的核酸検出用ブローブ配列

配列

GATGGGGCTCTCGTTCAT

【0100】配列番号:33

配列の長さ:18 配列の型:核酸 鎖の数:一本鎖 トポロジー: 直鎖状

配列の種類:他の核酸、合成DNA

配列の特徴:標的核酸検出用プローブ配列

配列

GATGGGGCTCTTGTTCAT

【0101】配列番号:34

配列の長さ:18 配列の型:核酸 鎖の数:一本鎖 10 トポロジー:直鎖状

配列の種類:他の核酸、合成DNA

配列の特徴:標的核酸検出用プローブ配列

配列

GATGGGCCTCAAGTTCAT

【0102】配列番号:35

配列の長さ:18 配列の型:核酸 鎖の数:一本鎖 トポロジー:直鎖状

20 配列の種類:他の核酸、合成DNA

配列の特徴:標的核酸検出用プローブ配列

配列

GATGGG<u>C</u>CTC<u>AG</u>GTTCAT

【0103】配列番号:36

配列の長さ:18 配列の型:核酸 鎖の数:一本鎖 トポロジー:直鎖状

配列の種類:他の核酸、合成 DNA

30 配列の特徴:標的核酸検出用プローブ配列

配列

GATGGGCCTCACGTTCAT

【0104】配列番号:37

配列の長さ:18 配列の型:核酸 鎖の数:一本鎖 トポロジー:直鎖状

配列の種類:他の核酸、合成DNA

配列の特徴:標的核酸検出用ブローブ配列

40 配列

GATGGG<u>C</u>CTC<u>AT</u>GTTCAT

【0105】配列番号:38

配列の長さ: 18 配列の型: 核酸 鎖の数: 一本鎖 トポロジー: 直鎖状

配列の種類:他の核酸、合成DNA

配列の特徴: 標的核酸検出用プローブ配列

配列

50 GATGGGCCTCGAGTTCAT

【0106】配列番号:39

配列の長さ:18 配列の型:核酸 鎖の数:一本鎖 トポロジー:直鎖状

配列の種類:他の核酸、合成DNA

配列の特徴:標的核酸検出用プローブ配列

配列

GATGGGCCTCGGGTTCAT

【0107】配列番号:40

配列の長さ:18 配列の型:核酸 鎖の数:一本鎖 トポロジー:直鎖状

配列の種類:他の核酸、合成DNA

配列の特徴:標的核酸検出用プローブ配列

配列

GATGGGCCTCGCGTTCAT

【0108】配列番号:41

配列の長さ:18 配列の型:核酸 鎖の数:一本鎖 トポロジー:直鎖状

配列の種類:他の核酸、合成 DNA

配列の特徴:標的核酸検出用プローブ配列

配列

GATGGGCCTCGTGTTCAT

【0109】配列番号:42

配列の長さ:18 配列の型:核酸 鎖の数:一本鎖 トポロジー:直鎖状

配列の種類:他の核酸、合成DNA

配列の特徴:標的核酸検出用ブローブ配列

配列

GATGGGCCTCCAGTTCAT

【0110】配列番号:43

配列の長さ:18 配列の型:核酸 鎖の数:一本鎖 トポロジー:直鎖状

配列の種類:他の核酸、合成DNA

配列の特徴:標的核酸検出用プローブ配列

配列

GATGGGCCTCCGGTTCAT

【0111】配列番号:44

配列の長さ:18 配列の型:核酸 鎖の数:一本鎖 トポロジー:直鎖状 32

配列の種類:他の核酸、合成DNA 配列の特徴:標的核酸検出用プローブ配列

配列

GATGGGCCTCCCGTTCAT

【0112】配列番号:45

配列の長さ:18 配列の型:核酸 鎖の数:一本鎖 トポロジー:直鎖状

10 配列の種類:他の核酸、合成DNA

配列の特徴: 標的核酸検出用プローブ配列

配列

GATGGGCCTCCTGTTCAT

【0113】配列番号:46

配列の長さ:18 配列の型:核酸 鎖の数:一本鎖 トポロジー:直鎖状

配列の種類:他の核酸、合成DNA

20 配列の特徴:標的核酸検出用プローブ配列

配列

GATGGG<u>C</u>CTC<u>TA</u>GTTCAT

【0114】配列番号:47

配列の長さ:18 配列の型:核酸 鎖の数:一本鎖 トポロジー:直鎖状

配列の種類:他の核酸、合成DNA

配列の特徴:標的核酸検出用プローブ配列

30 配列

GATGGGCCTCTGGTTCAT

【0115】配列番号:48

配列の長さ:18 配列の型:核酸 鎮の数:一本鎖 トポロジー:直鎖状

配列の種類:他の核酸、合成DNA

配列の特徴:標的核酸検出用ブローブ配列

配列

40 GATGGGCCTCTCGTTCAT

【0116】配列番号:49

配列の長さ:18 配列の型:核酸 鎖の数:一本鎖 トポロジー:直鎖状

配列の種類:他の核酸、合成DNA

配列の特徴: 標的核酸検出用ブローブ配列

配列

GATGGG<u>C</u>CTC<u>TT</u>GTTCAT

50 【0117】配列番号:50

- 34

配列の長さ:18 配列の型:核酸 鎖の数:一本鎖 トポロジー:直鎖状

配列の種類:他の核酸、合成DNA

配列の特徴:標的核酸検出用プローブ配列

. 33

配列

GATGGG<u>T</u>CTC<u>AA</u>GTTCAT

【0118】配列番号:51

配列の長さ:18 配列の型:核酸 鎖の数:一本鎖 トポロジー:直鎖状

配列の種類:他の核酸、合成DNA

配列の特徴:標的核酸検出用プローブ配列

配列

GATGGGTCTCAGGTTCAT

【0119】配列番号:52

配列の長さ:18 配列の型:核酸 鎖の数:一本鎖 トポロジー:直鎖状

配列の種類:他の核酸、合成 DNA

配列の特徴:標的核酸検出用プローブ配列

配列

GATGGGTCTCACGTTCAT

【0120】配列番号:53

配列の長さ:18 配列の型:核酸 鎖の数:一本鎖 トポロジー:直鎖状

配列の種類:他の核酸、合成DNA

配列の特徴:標的核酸検出用ブローブ配列

配列

GATGGG<u>T</u>CTC<u>AT</u>GTTCAT

【0121】配列番号:54

配列の長さ:18 配列の型:核酸 鎖の数:一本鎖 トポロジー:直鎖状

配列の種類:他の核酸、合成DNA

配列の特徴:標的核酸検出用ブローブ配列

配列

GATGGGTCTCGAGTTCAT

【0122】配列番号:55

配列の長さ:18 配列の型:核酸 鎮の数:一本鎖 トポロジー:直鎖状

配列の種類:他の核酸、合成DNA

配列の特徴:標的核酸検出用プローブ配列

配列

GATGGGTCTCGGGTTCAT

【0123】配列番号:56

配列の長さ:18 配列の型:核酸 鎖の数:一本鎖 トポロジー:直鎖状

配列の種類:他の核酸、合成DNA

10 配列の特徴:標的核酸検出用プローブ配列

配列

GATGGGTCTCGCGTTCAT

【0124】配列番号:57

配列の長さ:18 配列の型:核酸 鎮の数:一本鎖 トポロジー:直鎖状

配列の種類:他の核酸、合成DNA

配列の特徴:標的核酸検出用プローブ配列

20 配列

GATGGGTCTCGTGTTCAT

【0125】配列番号:58

配列の長さ:18 配列の型:核酸 鎖の数:一本鎖 トポロジー:直鎖状

配列の種類:他の核酸、合成DNA

配列の特徴: 標的核酸検出用プローブ配列

配列

30 GATGGGTCTCCAGTTCAT

【0126】配列番号:59

配列の長さ:18 配列の型:核酸 鎖の数:一本鎖 トポロジー:直鎖状

配列の種類:他の核酸、合成DNA

配列の特徴:標的核酸検出用プローブ配列

配列

GATGGG<u>T</u>CTC<u>CG</u>GTTCAT

40 【0127】配列番号:60

配列の長さ:18 配列の型:核酸 鎖の数:一本鎖 トポロジー:直鎖状

配列の種類:他の核酸、合成DNA

配列の特徴: 標的核酸検出用ブローブ配列

配列

GATGGGTCTCCCGTTCAT

【0128】配列番号:61

50 配列の長さ:18

配列の型:核酸 鎖の数:一本鎖 トポロジー:直鎖状

配列の種類:他の核酸、合成DNA

配列の特徴:標的核酸検出用プローブ配列

35

配列

GATGGGTCTCCTGTTCAT

【0129】配列番号:62

配列の長さ:18 配列の型:核酸 鎖の数:一本鎖 トポロジー:直鎖状

配列の種類:他の核酸、合成 DNA

配列の特徴:標的核酸検出用プローブ配列

配列

 ${\tt GATGGG\underline{T}CTC\underline{TA}GTTCAT}$

【0130】配列番号:63

配列の長さ:18 配列の型:核酸 鎖の数:一本鎖 トポロジー:直鎖状

配列の種類:他の核酸、合成DNA

配列の特徴:標的核酸検出用プローブ配列

配列

GATGGGTCTCTGGTTCAT

【0131】配列番号:64

*配列の長さ:18 配列の型:核酸

鎖の数:一本鎖

トポロジー:直鎖状

配列の種類:他の核酸、合成DNA

配列の特徴:標的核酸検出用プローブ配列・

配列

GATGGGTCTCTCGTTCAT

【0132】配列番号:65

10 配列の長さ:18 配列の型:核酸 鎖の数:一本鎖 トポロジー:直鎖状

配列の種類:他の核酸、合成DNA

配列の特徴:標的核酸検出用プローブ配列

配列

GATGGG<u>T</u>CTC<u>TT</u>GTTCAT

【図面の簡単な説明】

【図1】実施例2における標的DWA塩基配列とブローブ

20 塩基配列およびアレイ基板上での配置

【図2】実施例2における各DNAプローブ、もしくは、

マーキング物質のドットパターン図

【符号の説明】

101 プローブスポット

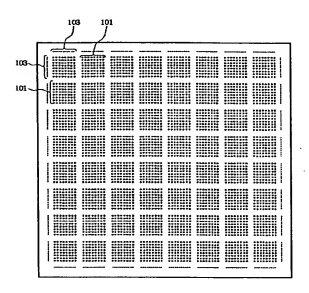
103 マーカー化合物スポット

*

【図1】

								1	103
	Α	G	С	T	A	G	С	T	101
	0	0	0	0	0	0	0	6	\vee
3' - GATGGG <u>A</u> CTC <u>AN</u> GTTCAT	0	2	3	(1)	➂	34)	35)	⊛•	GATGGGCCTCANGTTCAT - 5
GATGGG <u>A</u> CTC <u>GN</u> GTTCAT	05	(6)	7	(3)	3	⊛	39)	⊚∘	GATGGGCCTCGNGTTCAT
GATGGG <u>A</u> CTC <u>CN</u> GTTCAT	• (9)	10)	11)	12	4	@	③	€400	GATGGGCCTCCNGTTCAT
GATGGGACTC <u>TN</u> GTTCAT	o (13)	14	(15)	(16)	(45)	4 8	47	(48) ∘	GATGGGCCTC <u>TN</u> GTTCAT
GATGGGGCTCANGTTCAT	017	(18)	19	20)	@	(30)	(51)	3 0°	GATGGG <u>T</u> CTC <u>AN</u> GTTCAT
GATGGGGCTCGNGTTCAT	o (21)	2	(23)	24)	➂	(54)	⊞	⊛∘	GATGGGTCTCGNGTTCAT
GATGGGGCTCCNGTTCAT	∘ ⁄ ⊗	23	7	28)	9	(38)	(39)	⊛ ∘	GATGGG <u>T</u> CTC <u>CN</u> GTTCAT
GATGGGGCTC <u>TN</u> GTTCAT	• ②	30	(31)	32	(III)	®	®	@ ∘	GATGGG <u>T</u> CTC <u>TN</u> GTTCAT
	0	0	0	0	0	۰	٥	0	

【図2】



【手続補正書】

【提出日】平成12年4月20日(2000.4.2

0)

【手続補正1】

【補正対象書類名】明細書 【補正対象項目名】0090

【補正方法】変更 【補正内容】

【0090】配列番号:23

配列の長さ:18 配列の型:核酸 鎖の数:一本鎖 トポロジー:直鎖状

配列の種類:他の核酸、合成DNA

配列の特徴:標的核酸検出用ブローブ配列

配列

* CATCCCCCTTCCCCTTCAT

【手続補正2】

【補正対象書類名】明細書【補正対象項目名】0094

【補正方法】変更 【補正内容】

【0094】配列番号:27

配列の長さ:18 配列の型:核酸 鎖の数:一本鎖 トポロジー:直鎖状

配列の種類:他の核酸、合成DNA

配列の特徴:標的核酸検出用ブローブ配列

配列

* CATCCCCCCTTCAT

フロントページの続き

(72)発明者 鈴木 智博

東京都大田区下丸子3丁目30番2号キヤノン株式会社内

Fターム(参考) 48024 AA11 AA20 CA01 CA09 CA11

CA20 HA14 HA19 48029 AA07 BB20 FA12

48063 QA01 QA13 QQ42 QR32 QR35 QR41 QR46 QR48 QR51 QR56

> QR63 QR66 QR84 QS02 QS34 QX02